

11 Numéro de publication : 0 643 962 A1

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(21) Numéro de dépôt : 94402028.8

(22) Date de dépôt : 12.09.94

(5) Int. Cl.⁶: **A61K 9/00**, A61K 31/05, A61K 47/26

30 Priorité: 14.09.93 FR 9310945

(43) Date de publication de la demande : 22.03.95 Bulletin 95/12

Etats contractants désignés: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

71 Demandeur: LABORATOIRE L. LAFON 19 Avenue du Professeur Cadiot F-94701 Maisons Alfort (FR) 72 Inventeur : Nguyen, Thanh-Tam 27 Avenue d'Aslace Lorraine F-94450 Limeil Brevannes (FR) Inventeur : Leyder, Joelle 7, rue du Cap F-94000 Creteil (FR)

Mandataire: Le Guen, Gérard et al CABINET LAVOIX
2, place d'Estienne d'Orves
F-75441 Paris Cédex 09 (FR)

64 Nouvelle forme galénique de phloroglucinol.

La présente invention concerne un comprimé de phloroglucinol à croquer comprenant de 40 à 150 mg de phloroglucinol et un diluant hydrosoluble.

EP 0 643 962 A1

EP 0 643 962 A1

La présente invention concerne une nouvell forme galénique d phloroglucinol.

Le phloroglucinol est un antispasmodique non atropinique.

Ses indications therapeutiques sont les suivantes :

- coliques néphrétiques et douleurs des voies urinaires
- coliques hépatiques et doul urs biliaires
- douleurs intestinales, syndrome dysentériforme
- colites spasmodiques

5

10

15

20

25

30

35

40

- dysménorrhées d'origine spasmodique
- dystocies dynamiques.

Le phloroglucinol est commercialisé déjà sous différentes formes galéniques. Ainsi, pour une administration par voie orale, il est proposé sous forme de comprimés dragéifiés (qui se désagrègent en 40 à 50 minutes) et de formes lyophilisées.

La présente invention vise à fournir une nouvelle forme galénique du phloroglucinol pour une administration par voie orale, qui permette :

- une disponibilité rapide du phioroglucinol pour l'organisme,
- une utilisation facile et agréable pour le patient,
- une fabrication simple avec des cadences de production industrielle avantageuse.

La présente invention a pour objet un comprimé de phloroglucinol à croquer, comprenant de 40 à 150 mg de phloroglucinol et un diluant hydrosoluble.

Par diluant hydrosoluble, on désigne un diluant au moins partiellement hydrosoluble.

Comme diluants, on peut utiliser notamment le sorbitol, le mannitol, le lactose, le glucose et plus généralement les polyols et polysaccharides.

Ces diluants peuvent généralement représenter de 500 à 1000 mg par comprimé.

Le comprimé selon l'invention peut contenir en outre des adjuvants classiquement utilisés pour les comprimés tels que édulcorants, aromatisants, délitants et lubrifiants.

Les comprimés selon l'invention peuvent être préparés par mélange des constituants jusqu'à obtenir une composition homogène et compression (compression directe) ou par compression après granulation par voie sèche ou par voie humide.

On donnera ci-après des exemples de comprimés à croquer selon l'invention.

EXEMPLE 1		
Phloroglucinol	62 mg	
Edulcorant	0 à 2 mg	
Arôme	0 à 5 mg	
Amidon de maïs (délitant)	0 à 10 mg	
Mannitol (diluant)	500 à 1000 mg	
Leucine (lubrifiant)	20 à 50 mg	

45

55

EP 0 643 962 A1

EXEMPLE 2		
Phloroglucinol	62 mg	
Edulcorant	0 à 2 mg	
Arôme	0 à 5 mg	
Amidon de maïs (délitant)	0 à 10 mg	
Mannitol (diluant)	500 à 1000 mg	
Talc (lubrifiant)	0 à 5 mg	
Stéarate de magnésium (lubrifiant)	1 à 3 mg	
Stéaryl fumarate (lubrifiant)	2 à 10 mg	

EXEMPLE 3			
Phloroglucinol	62 mg		
Sorbitol (diluant soluble)	500 à 1000 mg		
Edulcorant/arôme	0 à 5 mg		
Amidon de maïs (délitant)	0 à 10 mg		
Leucine (lubrifiant)	20 à 50 mg		

EXEMPLE 4			
Phloroglucinol	62 mg		
Sorbitol (diluant soluble)	500 à 1000 mg		
Edulcorant/arôme	0 à 5 mg		
Amidon de maïs (délitant)	0 à 10 mg		
Leucine (lubrifiant)	20 à 50 mg		
Talc (lubrifiant)	0 à 5 mg		
Stéarate de magnésium (lubrifiant)	1 à 3 mg		

EXEMPLE 5			
Phloroglucinol	62 mg		
Sorbitol (diluant soluble)	500 à 1000 mg		
Edulcorant/arôme	0 à 5 mg		
Amidon de maïs (délitant)	0 à 10 mg		
Talc (lubrifiant)	0 à 5 mg		
Stéaryl fumarate (lubrifiant)	2 à 10 mg		

EP 0 643 962 A1

Revendicati ns

- Comprimé de phloroglucinol à croquer comprenant de 40 à 150 mg de phloroglucinol et un diluant hydrosoluble.
- 2. Comprimé selon la revendication 1 comprenant de 500 à 1000 mg de diluant par comprimé.
- 3. Comprimé selon la revendication 1 ou la revendication 2 dans lequel le diluant est choisi parmi les polyols et les polysaccharides.
- 4. Comprimé selon la revendication 1 ou la revendication 2 dans lequel le diluant est le sorbitol.
 - 5. Comprimé selon la revendication 1 ou la revendication 2 dans lequel le diluant est le mannitol.
- 6. Comprimé selon la revendication 1 ou la revendication 2 dans lequel le diluant est le lactose.

15

5

10

20

25

30

35

40

45

50

55



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

EP 94 40 2028

Catégorie	Citation du document ave des parties p	c indication, en cas de besoin, ertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int.CL6)
A	FR-M-00 784 (L.LAF * revendications *	ON)	1-6	A61K9/00 A61K31/05
A	WO-A-92 02209 (J.A * revendications * * exemple 4 *	IACHE)	1-6	A61K47/26
				DOMAINES TECHNIQUI RECHERCHES (Int. C).6
				A61K
				·
	ment rapport a été établi pour te			
	len de la recherche LA HAYE	Data d'activament de la recture 7 Décembre	- 1	PONI, U
X : parti Y : parti	CATEGORIE DES DOCUMENTS iculièrement pertinent à lai seul culièrement pertinent en combinaiso a document de la même catégorie re-pina technologique igation non-écrite	CITES T: théorie E: docume date de n avec un D: cité du	ou principe à la base de l'in nt de brevet antérieur, mais dépôt ou après cette date is la demande r d'autres raisons	

THIS PAGE BLANK (USPTO)